This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

09-249721

(43)Date of publication of application: 22.09.1997

(51) Int.CI.

COSF257/02 COSF 2/44 COSL 51/06 // B29D 23/00

(21) Application number: 08-061342 (71) Applicant: TOKAI RUBBER IND LTD

(22)Date of filing:

18.03.1996 (72) Inventor: IGARASHI ICHIRO

TCADACUT TCUIDO

KATAYAMA KAZUTAKA

(54) VISCOELASTIC RESIN COMPOSITION AND PREPARATION THEREOF

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a viscoelastic resin compsn. which can offer a good balance among heat resistance, flexibility, adhesion, oil resistance, and creep resistance and is useful as a material alternative for vulcanized rubber by mixing a specified thermoplastic elastomer with an acrylate monomer and polymerizing the mixture.

SOLUTION: This resin compsn. is prepd. by mixing a thermoplastic styrene elastomer with a monofunctional or polyfunctional acrylate monomer and polymerizing the mixture. Addition and mixing of an initiator followed by ultraviolet radiation to conduct polymn is pref. The use of a polyfunctional acrylate monomer is still pref. The wt. ratio of the styrene elastomer to the acrylate monomer is still pref. (95 to 60):(5 to 40).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

28.09.2001

[Date of sending the examiner's

decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-249721

(43)公開日 平成9年(1997)9月22日

(51) Int-Cl.*	織別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所
C 0 8 F 257/02	MQH		C 0 8 F 257/02	2 MQH	
2/44	MCS		2/44	4 MCS	
COSL 51/08	LLF		C08L 51/06	6 LLF	
# B 2 9 D 23/00			B 2 9 D 23/00	o o	
Ŀ			基查請求 米	謝求 請求項の数8	OL (全 6 頁)
(21)出願番号	特顯平8-61342		' '	00219602 (神ゴム工業株式会社	
(22)出顧日	平成8年(1996) 3月18日		1	知県小牧市大字北外山	上字形建3600森柳
	1,000 / (0000) 0,710H	(72)発明者 五十嵐 一郎			
			1	知県小牧市大字北外山	少字研算3600番地
				海二人工業株式会社内	
			(72)発明者 片	山和孝	
			爱	知果小牧市大字北外山	山宇哥津3600番地
			東	海ゴム工業株式会社内	ৰ
			(74)代理人 弁	理士 大家 邦外	(外1名)

(54) 【発明の名称】 粘弾性樹脂組成物及びその製造方法

(57)【要約】

【課題】 ステレン系熱可変性エラストマーの、耐熱性、耐油性を改善し、ホースの外皮材等加硫系ゴム素材に代えて使用できる粘弾性樹脂組成物及びその製造方法を提供する。

【解決手段】 スチレン系熱可燃性エラストマーと単官 能性あるいは多官能性アクリレートモノマーとを混合し 重合せしめてなることを特徴とする粘弾性樹脂組成物及 びその製造方法。 SAITO- PATENT 0FF10E

特別平9-249721

【特許請求の範囲】

【請求項1】 スチレン系熱可塑性エラストマーと単官 能性あるいは多官能性アクリレートモノマーとを混合し 重合せしめてなることを特徴とする粘弾性樹脂組成物。

ı

【請求項2】 開始剤を添加混合し、紫外線を照射して 重合させる請求項1に記載の粘弾性樹脂組成物。

【諸求項3】 多官能性アクリレートモノマーを使用す る請求項1または2に記載の粘弾性樹脂組成物。

【請求項4】 スチレン系熱可塑性エラストマーとアク 5~60:5~40である錆水項1乃至3のいずれかに 記載の粘弾性樹脂組成物。

【請求項5】 ホースの外皮材用である請求項1ないし 4のいずれかの項に記載の粘弾性樹脂組成物。

【請求項6】 スチレン系熱可塑性エラストマーと単官 能性あるいは多官能性アクリレートモノマーとを混合し 重合させることを特徴とする粘弾性樹脂組成物の製造方 法。

【請求項7】 - 開始剤を添加混合し、紫外線を照射して 重合させる諸求項6に記載の粘弾性樹脂組成物の製造方 20 法。

【蘊水項8】 - 多官能性アクリレートモノマーを使用す ろ請求項6または7記載の粘弾性樹脂組成物の製造方 法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、スチレン系熱可塑 性エラストマーをベースとする粘弾性樹脂組成物及びそ の製造方法に関する。さらに詳しくいえば、耐油性及び 耐熱性が大幅に改善され、柔軟性、接着性、耐クリープ 30 が解消できることを見出し本発明を完成するに至った。 **他等の物性パランスが良好でホースの外皮材などとして** 有用なスチレン系熱可塑性エラストマーバースの粘弾性 樹脂組成物及びその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術及びその課題】ゴムと繊維、ワイヤーなど の補強材を用いて製造されるゴムホースとしては、押出 し内面ゴム層の上に纖維を編み上げ、その上に外層ゴム を被せた編み上げ式のものと、ゴム層に平総りやすだれ 織りなどの布を螺旋状に巻きつけた布巻き式のものがあ る。前者は水用、酸素用、アセチレン用、空気用、自動 40 車のラジエーター、ヒーター、ブレーキ、カーターラー 及び燃料用などとして、また後者は大口径のマリンホー ス、スリープボース、各種耐油性ホースなど特殊用途に 利用されている。

【0003】これらゴムホースに要求される特性として は、柔軟性のあること、内層が遊流の対象となる流体。

(気体あるいは液体) に耐性のあること、内外層の素材 相互間に接着性があること、耐クリープ特性すなわち素 材の劣化によるヘタリが生じにくいこと、耐寒性のある ことなどが挙げられる。

【0004】ゴムホースとして主流を占める加硫ゴム系 のボースは、バンバリーミキサー等による混績、シート ロール化、成形(押出し、射出、あるいは中空成形等) 及び加硫工程により製造されている。

【0005】近年、加硫ゴム系に代わる素材として成形 の容易な熱可塑性エラストマーが注目されている。熱可 塑性エラストマー材料をホース化する場合には、ゴム系 素材で必要な加硫工程が不要であるだけでなく、混練、 シートロール化及び成形が容易であり、混練工程から最 リレートモノマーとの割合が、重量地で前者:後者=9-10 終製品に至る加工を連続した工程として成形できる利点 がある。

> 【0006】しかしながら、現在知られている熱可塑性 エラストマーは、例えばホース加工して使用する場合に は、耐熱性、柔軟性、接着性、耐油性及び耐クリーブ性 等のパランスの点で加流ゴム系素材に劣るのが実情であ న్న

[0007]

【課題を解決するための手段】熱可塑性エラストマーと しては、ポリ塩化ビニル(PVC)系、ポリエステル (PEET) 系、ポリアミド (TPAE) 系、ポリウレ タン (TPU) 系、ポリオレフィン (TPO) 系、ポリ ステレン(TPS)系のものが知られている。本発明者 らは、これら熱可塑性エラストマーの中で、圧縮歪特性 (耐クリーブ性)等に優れているが、耐油性、耐熱性の 悪いポリスチレン系エラストマー(TPS)の改質につ いて鋭意検討した。その結果、TPSに対してアクリレ ートモノマーを配合し混合した後に、アクリレートモノ マーを重合させることによって、ポリスチレン系エラス トマー(TPS)の特性が損なわれずに耐油性等の欠点

【0008】本発明によりアクリレートモノマーで改質 されたポリスチレン系エラストマー(TPS)をペース とする粘弾性樹脂組成物は、耐熱性、柔軟性、接着性、 耐福性及び耐クリープ性等のバランスが良好であり、ゴ ムボースの外皮材としてだけでなく、従来加硫ゴム系紫 材が利用されている種々の分野での利用が期待できる新 規な粘弾性樹脂組成物である。

【0009】すなわち、本発明は以下の粘弾性樹脂組成 物及びその製造方法を提供する。

- スチレン系熱可塑性エラストマーと単官能性ある いは多官能性アクリレートモノマーとを混合し重合せし めてなることを特徴とする粘弾性樹脂組成物。
- 開始剤を添加混合し、紫外線を照射して重合させ る前記1に記載の粘弾性樹脂組成物。
- 多官能性アクリレートモノマーを使用する前記1 または2に記載の粘弾性樹脂組成物。
- 4) スチレン系熱可塑性エラストマーとアクリレート モノマーとの割合が、重量比で前者:後者=95~6 0:5~40である前記1乃至3のいずれかに記載の粘 50 弹性樹脂組成物。

特開平9-249721

•

5) ホース外皮材用である前記1ないし4のいずれかの項に記載の粘弾性樹脂組成物。

- 6) スチレン系熱可塑性エラストマーと単官能性ある いは多官能性アクリレートモノマーとを混合し重合させ ることを特徴とする粘弾性樹脂組成物の製造方法。
- 7) 開始剤を添加混合し、紫外線を照射して舞合させる前配6に記載の粘弾性樹脂組成物の製造方法。
- 8) 多信能性アクリレートモノマーを使用する前記6 または7記載の粘弾性樹脂組成物の製造方法。

【0010】以下、本発明の粘弾性樹脂組成物について 10 詳細に説明する。

[ステレン系熱可塑性エラストマー] 本発明の粘弾性樹脂組成物のベースとなるスチレン系熱可塑性エラストマーとは、スチレン系モノマーと、スチレン系モノマーと共重合し得るモノオレフィンまたはジオレフィンなどの他のモノマーとのランダム、プロック、グラフト等の共重合体、およびこれら共重合体の水素添加物である。

【0011】ここで、スチレン系モノマーとしては、ス チレン、ムークロロスチレン、2、4ージクロロスチレ ン、 p - メトキシスチンン、 p - メチルスチレン、 p - 20 フェニルスチレン、pージピニルベンゼン、pー(クロ ロメトキシ) ースチレン、αーメチルスチレン、αーメ チルーαーメテルスチレン、 mーメチルーαーメチルス チレン、pーメチルーαーメチルステレン、pーメトキ シーαーメチルスチレンなどが挙げられる。中でもスチ レンが好ましい。ジオレフィンとしては、例えば、ジシ クロペンタジエン、1、4ーヘキサジエン、シクロオク タジエン、メチルノルボルネン等の非共役ジエン、また はプタジエン、イソプレン等の共役ジエン及びその水素 添加物等が挙げられる。中でもブタジエンやイソプレン 30 が好ましい。また、モノオレフィンとしては、エチレン の他、プロピレン、プテンー1、ヘキセンー1、3ーメ チルプテンー 1、4-メチルーペンテン-1、ヘプテン ~1、オクテンー1、デセンー1等の炭素数3以上のα ーオレフィンが挙げられ、エチレンやプロピレンが好ま LVO

【0012】本発明で使用できるスチレン系熱可塑性エラストマーは、上記の適当なモノマーをアニオン重合やラジカル重合により共重合することによって得ることができる。スチレン系熱可塑性エラストマーの具体例としては、スチレンーブタジエンースチレンブロック共重合体(SBS)およびその水素添加物であるスチンンーエチレン・ブラック・サースチレンブロック共重合体(SIS)およびその水素添加物であるスチンンーエチレン・プロピレンースチレンブロック共重合体(SEPFS)、スチレンーブタジエン共重合体(SB)およびその水素添加物、ステレンーオプレンデエロック共重合体(SB)、スチレンーエチレン・ブラジエン共重合体(SB)、スチレンーエチレン・ブラジエン共重合体(SB)、スチレンーエチレン・ブラジェン共重合体(SB)およびその水素添加物、ステンンーエチレン・50

プロピレンプロック表集合体(SEP)などが挙げられ、これもの中ではSBSやSISなどが好ましい。これらスチレン系熱可塑性エラストマーにおいて、スチレン系モノマーの含有量は5~80重量%の範囲がよく、特に10~70重量%の範囲が好ましい。このようなエラストマーは市販のものを適宜選択して使用することができる。

【0013】[アクリレートモノマー] 本発明では、スチレン系熱可塑性エラストマーの改質のために単官能性あるいは多官能性アクリレートモノマーを使用する。単官能性アクリレードモノマーとしては、一般式 (I)

【化1】A-O-R^a

(式中、AはCH₂=CHCO-基またはCH₂=C(CH₃)CO-基を表わし、R²はアルキル基またはシクロヘキシル基を表わす。)で示される化合物、例えば2-エチルヘキシルアクリレート、シクロヘキシルアクリレート、n-ブチルアクリレート、ラウリルメタクリレート、

【0014】一般式 (II)

【化2】A-R*-O-R*

(弐中、R)は

【化3】

$$CH_2-CH_2$$

または

で示される基本構造を表わし、R³はメテル募またはエ チル基を表わし、nは1~14の整数であり、Aは前記 と同じ意味を表わす。)で示される化合物、例えばメト キシジエチレングリコールアクリレート、メトキシポリ エチレングリコールアクリレートが挙げられる。

【 0 0 1 5 】多官能性アクリレートモノマーとしては、 一般式(III)

【化4】A-O-R*-O-A

(式中、R*はアルキレン基を表わし、Aは前記と同じ 意味を表わす。)で示される化合物、例えば1, 4ープ タンジオールジアクリレート、1, 6ーペキサンジオー ルジアクリレート、ネオペンチルグリコールジアクリレ ート、

【0016】一般式 (IV)

【化5】A-O-R²-O-A

(式中、R²、nおよびAは前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物、例えばジエチレングリコール ジアクリレート、ジエチレングリコールメタクリレート、

【0017】一般戦(V)

[it6]

[化7]

【化8】

-O—CH₂、

【0019】一般式 (VII)

(式中、Aは前記と同じ意味を表わす。) で示される化

合物、例えばペンタエリスリトールテトラアクリレー

特別平9-249721

(式中、Aは前記と同じ意味を表わし、R^oはC₂H₅ま たはHOCH2を表わす。)で示される化合物、例えば トリメテロールプロパントリアクリレート、トリメチロ ールプロパントリメククリレート、ペンタエリスリトー ルトリアクリレート、

[0018] 一般式 (YI)

10

(式中、Aは前記と同じ意味を表わす。) で示される化 合物、例えばジベンタエリスリトールペキサアクリレー ト、ジベンタエリスリトールへキサメタクリレートが挙 げられる。

【0019】これらのアクリレートモノマーは使用目的 一の構造によりそれぞれの硬化前後の物性が異なり、一 般に官能惎の数が多く、粘度が高い程硬化速度が早くな り、また、スチレン系エラストマーの構造によっても硬 化速度は異なってくるが、一般に多官能性アクリレート モノマーは単官能性アクリレートモノマーに比べてより 少ない量で改質の効果を示す。

【0020】本発明では、スチレン系熱可塑性エラスト マーに、アクリレートモノマーを配合し混合して、アク リレートモノマーを重合させる。両者の配合割合は、改 リレートモノマーの種類に依るが、一般に、スチレン系 熱可塑性エラストマー100重量部に対して、アクリレ ートモノマーを5~65重量部、好ましくは10~40 重量部配合する。 5 重量部未満では、改竄の効果が認め られず、65重量部を超える配合では蓄しく硬度の高い 樹脂となり、エラストマーの性質が損なわれる。

【0021】スチレン窯エラストマーに配合したアクリ レートモノマーの重合は混練混合した組成物を加熱する だけでも進行するが、一般に震合開始剤を使用すること が好ましい。重合開始剤としては、通常のラジカル開始 40 剤が使用できる。このような開始剤としては、紫外線

(UV) 照射により開製してラジカルを発生する、ベン ジルメチルケタール、ベンジル3-メトキシエテルアセ **タール、ベンゾインエチルエーテル、ペンゾインブチル** エーテル、ベンゾフェノン等、あるいは加熱によりラジ カルを発生する、過酸化ジーモーブチル、過酸化ジクミ ル、過酸化モープチルクミル等のジアルキル過酸化物、 **過酸化ベンブイル、過酸化ラウロイル、過酸化オクタノ** イル、過酸化アセチル等のジアシル過酸化物、ベルオキ シ安息季酸、ベルオキシ酢酸等のカルボン酸過酸化物、

tープチルベルオキシ安息香酸、 tープチルベルオキシ ピバレート等のエステル過酸化物、あるいは各種ヒドロ キシベルオキシドやベルオキシケタール、ケトンベルオ キシド、2、5~ジメチルー2、5~ジーt~ブチルベ ルオキシヘキシン等のその他の有機過酸化物類や無機過 に応じて適宜選択して使用される。アクリレートモノマ 20 酸化物、アプピスインブチロニトリル等のジアブ化合物 類等が用いられる。中でも、特定の紫外線の照射により ラジカルを発生するベンジルメチルケタール、ベンジル Bーメトキシエチルアセタールなどを使用すると、製品 生産ラインの特定の箇所で効率よく重合を完結できるの で好都合である。開始剤の使用量は、スチレン系熱可塑 性エラストマーとアクリレートモノマーの総量100重 **量部に対して、 0.5~3重量部、好ましくは1~4重量** 部である。 0.5重量部米満ではアクリレートモノマーの 硬化が不完全であり、5重量部を超えるとアクリレート 質の効果が認められる範囲内で任意に選択される。アク 30 モノマーの硬化が著しく促進され、目的とする機能が得 られにくくなる。

> 【0022】 [その他の成分] 本発明においては、樹脂 組成物において、一般に使用されている添加剤を通常の 量で配合することができる。このような添加剤としては 補強材、軟化剤、加工助剤、老化防止剤、充填材等を添 加することができる。

> 【0023】 [粘弾性樹脂組成物の製造方法] 本発明の 粘弾性樹脂組成物は、スチレン系熱可塑性エラストマー とアクリレートモノマーと、重合開始剤と、さらに任意 配合成分の添加剤を所定の量用いて均一に混合し、放形 機を用いて成形した後、配合した重合開始剤の熱分解温 度以上に加熱して、あるいはUVを照射することによっ てアクリレートモノマーを重合せしめて製造することが できる。

[0024]

【実施例】以下、実施例及び比較例を挙げて本発明の粘 彈性樹脂組成物を競明するが、本発明は下記の例のみに 限定されるものではない。なお、下記の例においては、 ステレン系熱可塑性エラストマー、アクリレートモノマ 60 一、賃倉開始剤及びスチレン系ゴムとしては以下のもの

特別平9-249721

7

を使用した。

- (a) 熱可塑性エラストマー:
- (1) スチレンーブタジエンースチレン共重合体 (SB)
- S) (JSR TR2000, 日本合成ゴム(株)製)、(2)スチ レンーイソプレンーステレン共寛合体(SIS) (JSR SIS5000, 日本合成ゴム(株)製)。
- (b) アクリレートモノマー:
- (1) 2 エチルヘキシルアクリレート (EHA)
- (2) ジエチレングリコールジメタクリレート (EGDMA)
- (c)重合開始剤:ベンジルメチルケタール
- (d) スチレン系ゴム (SBR): SBRポリマー (JSR 1500, 日本合成ゴム (株) 製) 100重量部、カーボンプラック50重量部及びナフテン系プロセスオイル30重量部に加硫剤 5重量部を配合混練し常法により加硫したもの。

【0025】上記の各成分を表1に示す割合で密封型温 製金線機を用いて100℃で溶融湿練して混合した。次いで、混合物をシート状に成形した後、超高圧水銀灯(OR 強8 C HMV532D ; (株)オーク製作所)により紫外線を照射 20 た。してアクリレートモノマーを重合させて試験片を作成し、これを用いて以下の方法で常態物性(100%引張応力M100、破断強度工Bおよび破断伸びEB)、耐クリーブ性(300%体長時の残留類、70℃で22時間放置後の圧縮永久歪)、及びナイロン製シートとポリコステル製シートに対する接着性を測定・評価した。また耐油性の指標としてトルエンに対する膨潤度(重量%)を下記の方法で測定した。これらの結果を、アクリレートモノマーを添加しない対照の結果と共に要1に示す。

【0026】1) 常態特性

* ダンベル型 (JIS K6301) に成形した後、加硫してなる 2 mm厚のシートについて、JIS K6301 に記載の方法に 従い温度 2 5℃、引張速度 5 0 0 mm/分の条件で引張 り試験を行ない、1 0 0 %引張応力Miso (MP a) 、 破断強度 T B (MP a) および破断伸び E B (%) を測定した。

【0027】2) 耐クリープ性

残留意: 短冊状 (JISK 6250) に成形後25℃にて引張 速度50mm/分の条件で300%まで伸長し3分間保 10 持後50mm/分の速度で伸長を解き、応力が0の時の 歪を測定した。

圧縮永久盈: 試験片に荷重を負荷し、70℃で22時間 維持した後、荷重を取り去り室温に戻した後変形量(圧 縮永久盈)を測定した。なお、試験片の大きさや形状お よび変位量(圧縮率)はJIS K630)によった。

【0028】3)接着性:ナイロンまたはポリエステル製シートにシート状の混合物を貼り合せ、超高圧水銀灯で重合させた後 JISK 6256に従い50mm/分での剥離強度を測定した。その結果を、以下の基準により評価した。

- ② 粘弹性樹脂層破壊、
- ○灬粘弹性樹脂層一部破壞、
- △…界面剥離、
- ×…自然剥離。

【0029】4)耐油性(トルエンに対する豚潤度) 厚さ2mmの架橋または加硫シートを20mm×25mmに成形し、トルエン中で室温(23℃±2℃)で24 時間浸漬後の重量変化を測定した。

[0030]

₩30 【表 1】

比 較 例		
1	2	: 3
3.00	—	
_	100	_
_		: 100
	-	_
_	_	_
_	T -	_
_		_
5, 3	3. 5	15.0
780	1000	500
1.6	1. 2	i -
	1	
48	55	20
35	50	25
©	0	×
©	0	×
_+1		300
	1	

*1:溶解のため測定不能

本工・日本神の人の知及と小田

(6)

特開平9-249721

9

SAITO- PATENT CFFICE

ク基材への接着性は良好なものの、強度および耐クリープ性に劣り、また耐油性がない。またスチレン系ゴム (5 B R. 比較例 3) は強度、伸びなどの常態特性、耐クリープ性は良好であるが、プラスチック基材への接着性が低い。これらに対して本発明の組成物(実施例 1 ~ 4) は常態特性、耐クリープ性、接着性および耐油性のいずれの物性も良好で、物性バランスに優れていることがわかる。

[0032]

【発明の効果】本発明は、スチレン系熱可塑性エラストマーと単官能性あるいは多官能性アクリレートモノマーとを混練し重合せしめてなる粘弾性樹脂組成物であり、柔軟性、接着性、耐油性及び調クリーブ性等の物性バランスが良好で、ホースの外皮材等、前記物性が要求される種々の用途に使用することができる。

10